2/19/1003453739 WPI Acc No: 1982-06651J/ 198249 Prodn. of medicinal polyurea - by reacting bis-trimethyl-silyl deriv. of diamino-carboxylic acid ester with activated bis-nitrophenyl or dinitro-phenyl carbonate Patent Assignee: AS GEOR PHYSIOLOGY (AGPH-R) Inventor: KARTVELISH T M; KATSARAVA R D; ZAALISHVIL M M Number of Countries: 001 Number of Patents: 001 Patent Family: Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week SU 9052281 B. 19820215 198249 B Priority Applications (No Type Date): SU 2892710 A 19800306 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes SU 905228 В Abstract (Basic): SU 905228 B Polyureas are obtd. more simply and the products have wide range of properties when activated bis (p-nitrophenyl) carbonate or bis-(2,4-dinitrophenyl) carbonate (I) is used as the carbonyl deriv. in its reaction with N,N'-bis-trimethylsilyl derivs. of the naturally occurring diamino-carboxylic acid esters. The typical acids are ornithine, lysine, cystine, etc. The reaction is carried out in an aprotic solvent for 0.5-2 hrs. at 20-25 deg. C and 2-3hrs. at 80-100 deg. C followed by sepn. of the polymer, and the prods. find use as biocompatible polymers. (5pp) Title Terms: PRODUCE; MEDICINE; POLYUREA; REACT; DI; TRI; METHYL; SILYL; DERIVATIVE; DI; AMINO; CARBOXYLIC; ACID; ESTER; ACTIVATE; DI; NITROPHENYL ; DI; NITRO; PHENYL; CARBONATE Derwent Class: A26; A96; D22 International Patent Class (Additional): C08G-071/02 File Segment: CPI Manual Codes (CPI/A-N): A05-J04; A12-V01; D09-A; D09-C Plasdoc Codes (KS): 0004 0226 0230 1286 1384 1444 1780 1790 2148 2152 2640 2676 2764 2766 Polymer Fragment Codes (PF): *001* 013 02& 038 04& 075 081 149 155 157 158 192 194 344 346 525 528 575

Derwent WPI (Dialog® File 351): (c) 2004 Thomson Derwent. All rights reserved.

577 645

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Союз Советских Социалистических Республик



Государственный комитет CCCP по делам изобретений M OTKPHINK

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ

(61) Дополнительное к авт. свид-ву -

(22) Заявлено 06.03.80 (21) 2892710/23-05

с присоединением заявки 🔉

(23) Приоритет

Опубликовано 15.02.82. Бюллетень № 6

Дата опубликования описания 15.02.82

(II) 905228

(51)M. Kn.

C 08 G 71/02 ·

(53) YAK 678.664 (8.880)

(72) Авторы изобретения

М.М.Заалишвили, Р.Д.Кацарава и Т.М.Картвелишвили

SCECOMALLO.

(71) Заявитель

Институт физиологии им. акад. И.С.Беритаць АН Грузинской ССР

(54) способ получения полимочевины

Изобретение относится к синтезу высокомолекулярных соединений, а именно к синтезу полимочевины на основе природных диаминокарбоновых кислот, которые могут быть использованы в различных областях медицины в качестве биосовместимых полимеров.

Известен способ получения полимочевины лутем взаимодействия диизоцианата с диаминами в среде диметилформамида [1].

Однако неплавкость и значительная гидрофильность этих продуктов не позволяет применять получаемые полимочевины для производства пластических масс и волокон.

Наиболее близкий к предлагаемому по технической сущности является способ получения полимочевин путем взаимодействия N.N'-бистриметилсилильных производных жиров природных диаминокарбоновых кислот с карбонильными производными органи-

ческих соединений в среде апротонного растворителя [2].

. Недостатками известного способа синтеза полимочевины являются: необходимость применения для их синтеза диизоцианатов на основе эфиров диаминокарбоновых кислот, которые получают в результате трудоемкого и нетехнологического процесса синтеза, заключающегося в применении абсолютных, легковоспламеняющихся растворителей (например серного эфира), охлаждения реакцион ной среды при фосгенировании N,N'--бистриметилсилильных производных эфиров ос-диаминокарбоновых кислот; необходимость иногократной высоковакуунной перегонки динзоцианатов с целью доведения их до необходимой кондиции; применение абсолютного спирта (метилового или этилового) для деблокирования силилированных аминогрупп; необходимость синтеза большого числа диизоциана3

тов для получения полимочевин различной структуры, например, для синтеза полимочевин на основе ДД или Ді изомеров природной диамино-карбоновой кислоты, необходим синтез каждого диизоцианата в отдельности.

цель изобретения - получение полимочевины с широким диапазоном свойств при одновременном упрощении сиссоба,

Указанная цель достигается темуто при получении полимочевины путтем взаимодействия N,N'-бистриметилсипильных производных эфиров природных диаминокарбоновых кислот с карбонильными производными органических соединений в среде апротонного нах производных органических соединений используют бис-(п-нитрофенил) карбонат или бис-(2,4-динитрофенил) карбонат и реакцию проводят при 20-25°C 0,5-2 ч и при 80-100°C 2-3 ч последующим выделением полимета.

Под термином "активированный" карбонат подразумевается карбонат стро-

Ислученные таким образом полимоченны имеют $\eta_{\text{пр}} = 0,3-0,9$ дл/г, а по остальным параметрам (ИК-спектры, растворимость, температура плавления) идентичны полимерам, полученным по известному способу из соответствующих диизоцианатов.

И р и м е р 1. В трехгорлой колбе, снабженной мешалкой, вводом и выводом для аргона, 3,28 г (0,01 моль) 45 этилового эфира N,N'-бис-триметилсилил-(L)-ТМСL-лизина растворяют в 10 мл N,N'-диметилацетамида (ДМАА), при 25°С добавляют 3,94 г (0,01 моль) бис-2,4-динитрофенилкарбоната (ДНФК) наблюдается сильный экзотермический эффект) и включают мешалку. Через 36—40 мин раствор быстро загустевати образуется студнеобразная масса. Вля обеспечения гомогенного течения реакции смесь нагревают до 90°С и перемешивают 3 ч, все время продувая воебу аргоном. Образуется вязкий

раствор, который в горячем виде выливают в воду. Выпавший в виде порошка полимер отфильтровывают, тщательно промывают водой, сушат и экстрагируют в аппарате Сокслетта ацетоном. Выход 96% Чпр =0,95 дл/г в диметилсульфоксиле, C=0,5 г/дл, ξ =25°C.

li ример 2. В трехгорлой колба, снабженной меналкой, вводом и вы-10 водом для аргона, 3,18 г (0,01 моль) этилового эфира N, N'-бис-триметилсилил-L-лизина растворяют в 10 мл диметилацетамида, при 25°С добавляют 3,04 г (0,01 моль) бис-и-нитроіз фенилкарбоната (наблюдается экзотермический эффект), включают мешалку и перемешивают 2'ч. Вязкость раствора при комнатной температуре за этот период времени возрастает не-20 значительно, поэтому включают обогрев и реакционную смесь выдерживают при 100°C 6 ч, все время продувая колбу аргоном. Раствор охлаждают до комнатной температуры (образование гелеобразной массы не наблюдалось) и выливают в воду. Полимер (в комплексе с и-нитрофенолом) выпадает в виде жидкой смолы, которая затвердевает по мере отмывки И-нитрофенола водой. 30 Тщательно промытый поли... д сущат в вакууме и экстрагируют в аппарате Сокслетта ацетоном.

Выход полимера 97%, $\eta_{np}=0.4$ дл/г в диметилсульфоксиде, C=0.5 г/дл, $t=25^{\circ}$ С.

Пример 3. Синтез полимера осуществляют в соответствии с мето-дикой, приведенной в примере 1, с той разницей, что вместо N,N^1 -диметилацетания используют N-метилипирролидон (N-MI). Выход полимера 95%, $N_{\rm IR} = 0.85$ дл/г в диметилсульфоксиде.

Примера 4. Синтез полимера осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере 1, с той разницей, что вместо этилового эфира N,N-бис-триметилсилия-L-лизина берут этиловый эфир N,N-бис-триметилсилия-DL-лизина (ДL) ТМСL. Вы-код полимера 97%, Мпр=0,76 дл/г в диметилсульфоксиде, C=0,5 г/дл, t= =25°C.

Пример 5. Синтез полимера осуществляют в соответствии с примером 1, с той разницей, что вместо этилового эфира N,N'-бис-триметил-силил-L-личина используют этиловый

905228

эфир N,N-бис-триметилсилил-L-оринтина. Выход полимера 90%, N_{nP} =0,32 дл/г в диметилсульфоксиде, C=0,5 г/дл, t=25° С.

II р и м е р 6. Синтез полимера осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере I, с той разницей, что вместо этилового эфира N,N -бис-триметилсилил-L-пизина используют диэтиловый эфир N,N -бис-триметилсилил-L-цистина. Выскод полимера 967, η_{np} = 0,85 дл/г в диметилсульфоксиде, C=0,5 г/дл, t=25°C.

Пример 7. В трехгорлую кол- 15 бу снабженную мешалкой, вводом и выводом для аргона, помещают 1,59 г (0,005 моль) этилового эфира N,N'--бис-нетил-L-лизина растворяют в 10 мл N,N -диметилацетамида, добавляют 3,94 г (0,01 моль) бис-2,4--динитрофенилкарбоната, включают мешалку и смесь перемешивают при комнатной температуре 2 ч. К реакционному раствору затем добавляют 2,20 г (0,005 моль) диэтилового эфира N,N'-бис-триметилсилил-L-цистина (соотношение производных двух диаминокарбоновых кислот 1:1), включают обогрев и смесь нагревают до 90⁰С 3 ч. Реакционный раствор выливают в воду. Выпавший полимер отфильтровывают, тщательно промывают водой, сушат и экстрагируют этилацетатом в аппарате Сокслетта. Выход полимера 97%, η_{np} =0,68 дл/г в ди-метилсульфоксиде, C=0,5 г/дл, t=25 o C.

№ р и м е р 8. Синтез полимера сосуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере 7, с той разницей, что вначале вместо этилового эфира N,N'-бис-триметилсилил-L-лизина используют диэтиловый эфир N,N'-бис-триметилсилил-L-цистина, а затем к реакционному раствору добавляют этиловый эфир N,N'-

-бис-триметилсилил-t-лизина. Выход полимера 98%, N_{np} =0,71 дл/л в диметилсульфоксиде, C=0,5 r/дл, t=25°C. Пример 9. Синтез полимера

Пример 9. Синтез полимера осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере 7, с той разницей, что вместо 0,005 берут 0,002 моль этилового эфира N,N -бис-триметилсилил-L-пизина, а вместо 0,005 моль берут 0,008 моль дизтилового эфира N,N -бис-триметилсилил-L-пистина. Выход полимера 96%, Мпр=0,70 дл/г в диметилсульфоксиде, С=0,5 г/дл, t=25°C.

Пример 10. Синтез полимера осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере 7, с той разницей, что берут 0,008 моль этилового эфира N,N бистриметилсилил-L-лизина и 0,002 моль диэтилового эфира-L-цистина. Выход 97%, пр = 0,68 дл/г в диметилсульфоксиде, С=0,5 г/дл, t=25°C.

Пример II. Синтез полимера осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере 7, с той разницей, что вместо этилового эфира N,N'-бис-триметилсилил-L-лизина берут этиловый эфир N,N'-бис-триметилсилил-ДL-лизина. Выход полимера 95%, \$\eta_{\text{np}} = 0,52 \text{ дл/r в диметилсульфоксиде, C=0,5 r/дл, t=25°C.

II р и м е р 12. Синтез полимера осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере 7, с той разницей, что вместо этилового эфира N,N¹-бис-триметилсилил-L-пизина берут этиловый эфир N,N¹-бис-триметилсилил-L-орнитина. Выход полимера 892, Ŋпр =0,28 дл/г в диметилсульфоксиде, С=0,5 г/дл, t=25°С.

Основные характеристики полу45 ченных полимеров приведены в таблице.

Пример	Активиро∹ ванный карбонат		моль, на карбоната	Раствори- тель	Темпера- тура, ⁰ С/ч	Выход, %	Вязкость
1	2		3	4 .	5	6	7
	ДНФК	(L) TMCJI (1)		дмма	25/0 , 5 90/3	96	0,95
2	ПНФК	(L) 1	МСЛ (1)	ДМАА .	25/2	97	0,4

100/6

BESTIANALEBLANGOPY

7

905228

8

		•		Продолжение таблицы			
1	2	3	4	5	6.	7	
3	ДНФК	(L) ТМСЛ (1)	N-MII	25/0,5	95	0,95	
				90/3			
4	ДНФК	(AL) TMCH (1)	ДМАА	25/0,5	. 97	0,76	
				90/3			
5	ДПФК	(L) THCO (1)	ДМАА	25/0,5	90	0,32	
				90/3		,	
6	днок	(L) TMCH (1)	ДМАА	25/0,5	96	0,85	
				90/3			
7	днфк	(L) ТМСЛ (0,5)	ДНАА	25/2	97	0,68	
	•	(L) ТМСЦ (0,5)		90/3		•	
8	ДНФК	(L) TMCH (0,5)	ДМАА	25/2	98	0,71	
		(L) ТМСЛ (0,5)				i .	
9	днок	(L) TMCJ (0,2)	ДМАА .	25/2	95	0,70	
		(L) TMCII (0,8)					
10	ДИФК	(L) ТМСЛ (0,8)	ДМАА	25/2	97	0,68	
		(L) TMCU (0,2)		90/3			
1)	ДНФК	(дL) тисл (0,5)	ДМАА	25/2	95	0,52	
		(L) THEH (0,5)		90/3			
12	дифк	(L) TMCO (0,5)	ААМЦ	25/3	89	0,28	
		(L) TMCU (0,5)		90/3			

II р и м е ч а н и е: ТМСО — этиловый эфир N,N 1 -бис-триметилсилил-орнитина; ТМСП — этиловый эфир N,N 1 -бис-триметилсилилинана; ТМСЦ — диэтиловый эфир N,N 1 -бис-триметилсилилицистина; ДНФК-бис-2,4-динитрофенилкарбонат; IНФК-бис- 1 - 1 -интрофенилкарбонат; ДМАА — N,N 1 -диметилацетамид; N-NII-N-метилироролидон. Вязкость определена в диметилсульфоксиде при 25°С, C=0,5 г/дл.

Применение предлагаемого способа получения полимочениы на основе природных диаминокарбоновых кислот обеспечивает по сравнению с известными способами, следующие преимущества: легкость получения высокомолекулярных полимочевин на основе при-

родных диаминокарбоновых кислот с использованием только их триметилсилильных производных и одного активированного карбоната, например бис-2,4-динитрофенилкарбоната, не прибегая к труднодоступным диизоцианатам; отсутствие необходимости сня-

9

905228

10

тия триметилсилильных защитных группировок с аминогрупп; широкие возможности синтеза сополимочевин различного состава на основе двух или более диаминокарбоновых кислот (в том
числе Д или DL), используя для этой
цели лишь N,N¹-бис-триметилсилильные
производные их эфиров и один активированный карбонат, например бис-2,4-динитрофенилкарбонат; простота в обращении и легкость очистки
активированных карбонатов, являющихся кристаллическими соединениями.

Формула изобретения

Способ получения полимочевины путем взаимодействия N,N'-бис-тримет тилсилильных производных эфиров природных диаминокарбоновых кислот с карбонильными производными органических соединений в среде апротон-

ного растворителя, отличаю - щийся тем, что, с целью получения полимочевины с широким диапазоном свойств при одновременном упровении способа, в качестве карбонильных производных органических соединений используют бис—(п-нитрофенил) карбонат или бис—(2,4-динитрофенил) карбонат и реакцию проводят при 20—25°С 0,5-2 чи при 80—100°С 2-3 ч с последующим выделением полифера.

Источники информации, принятые во внимание при экспертизе

- 1. Саундерс Дж.Х., Фриш К.К. Химия полиуретанов. М., "Химия", 1968, с. 13-14.
- 2. Сенцова Т.И., Бутаева В.И., Давидович Ю.А., Рогожин С.В., Кор-шак В.В. Синтез синтетических активных полимочевин на основе природных диаминокарбоновых кислот. Доклад АН СССР 232, 225, 1977 (прототил).

Составитель С.Пурина

Редактор М.Недолуженко

Техред А. Ач

Корректор М.Коста

Заказ 279/35

Тираж 511

Подписное

ВНИИЛИ Государственного комитета СССР по делам изобретений и открытий 113035, Москва, Ж-35, Раумская наб., д. 4/5

THIS PAGE BLANK (USPTO)